## (19) RU (11) 2 110 518 (13) C1

(51) MIK6 C 07 D 471/10, A 61 K 31/475

### РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

### (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка. 93005013/04, 10.10.1991
- (30) Приоритет: 12.10.1990 US 596266
- (46) Дата публикации: 10.05.1998
- (56) Ссылки. ЕР, заявка, 365324, кл. С 07D471/10, 1990. US, 4927831, (American Home Products), 22.05.90, A 61K 31/47.
- (86) Заявка РСТ: US 91/07473 (10.10.91)

- (71) Заявитель: Американ Хоум Продактс Корпорейшн (US)
- (72) Изобретатель Майкл Сотириос Маламас[GR]
- (73) Патентообладатель: Американ Хоум Продактс Корпорейшн (US)

ø

(54) ПРОИЗВОДНЫЕ СПИРО[ИЗОХИНОЛИН-4(1H),3-ПИРРОЛИДИН]-1,2;3,5'[2H]ТЕТРОНА, СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ КОМПОЗИЦИЯ ДЛЯ ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ ИЛИ ЛЕЧЕНИЯ ОСЛОЖНЕНИЙ, СВЯЗАННЫХ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ

(57) Реферат:
Производные спиро (изохинолии-4(1H),
3-пирропидин)- 1,2', 3,5(2H) тетрона,
полученные зазимодействием эфиров
1,2,3,4-тетрагидо-1,3-диоксо-4-изохинолиихсусной киспоты с пидразингидратом,

обладают фармацевтическими свойствами, которые позволяют применять их для предотвращения или лечения осложнений, связанных с сахарным диабетом. 3 с. и 6 з.п. ф.-ры. 1 табл.

 $\infty$ 



# (51) Int. CI <sup>6</sup> C 07 D 471/10, A 61 K 31/475

#### RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

### (12) ABSTRACT OF INVENTION

- (21), (22) Application. 93005013/04, 10.10.1991
- (30) Priority: 12.10.1990 US 596266
- (46) Date of publication: 10.05.1998
- (86) PCT application: US 91/07473 (10.10.91)

518

- (71) Applicant: Amerikan Khoum Prodakts Korporejshn (US)
- (72) Inventor Majkl Sotirios Malamas[GR]
  - (--, ......
- (73) Proprietor: Amerikan Khoum Prodakts Korporeishn (US)

(54) DERIVATIVES OF SPIRO-[ISOQUINOLINE-4-(1H)-3-PYRROLIDINE]-1,2',3,5'-(2H)-TETR--ONE, METHOD OF THEIR SYNTHESIS AND PHARMACEUTICAL COMPOSITION USED FOR PREVENTION OR TREATMENT OF DIABETES MELLITUS-RELATED COMPLICATIONS

(57) Abstract FIELD. organic chemistry. SUBSTANCE: product: derivatives of spiro-[sequinoline-4-(1H)-3-pyrrolidine]-1,2 [-3,5-(2H)-tetr-one synthesized by

interaction of 1.2.3.4-tetrahydro-1.3-dioxo-4-isoguinoline

acetic acid esters with hydrazine hydrate Synthesized compounds show pharmaceutical properties that can be used for prevention or treatment of diabetes mellitus-related complications. EFFECT. improved method of synthesis, enhanced effectiveness of compounds. 9 cl. 1 tibl

Изобретение описывает

1-иминостиро(укожнопин-4(Н)3-иирропиди
н) - 1,2; 3,5/2/Н)-тетроны и
фрамацеятически приемленые соли этих
соединений, способы их приготовления,
способы их импользовения и
фаумацеятические преявраты из этих
соединений, айыные соединения обладают
фаумацеятическими возійствами, которые
поводляют причения осложенняй, связанных с
сажарным диабетом.

Использование инсулина и/ипи гипогликемических агентов для перорального применения при лечении сахарного диабета позволило продлить жизнь многим пациентам, страдающим от этого заболевания. Однако применение этих препаратов не оказывают заметного влияния на развитие осложнений. вызываемых диабетом, таких, как невропатия, нефропатия, ретинопатия, катаракты и сосудистые заболевания, которые сопровождают основное заболевание сахарный диабет. Не вызывает сомнений, что в основе генеза этих осложнений лежит хроническая гипергликемия и что полная нормализация содержания глюкозы в крови предотвратит если не все, то по крайней мере большинство из этих осложнений. Однако по ряду причин с помощью терапевтических методов, применяемых в настоящее время. не удается добиться постоянной нормализации содержания глюкозы в крови.

Осложнения хронического характера в

результате сахарного диабета развиваются в

тех тканях, где поглощение глюкозы зависит от инсулина В этих тканях, в числе которых хрусталик, сетчатка, почки и периферическая нервная система, систематическая гипергликемия в результате диабета быстро приводит к повышению концентраций глюкозы в тканях. Во всех этих тканях такой избыток глюкозы подвергается метаболизму путем сорбита. Вызванный диабетом интенсивный поток глюкозы, идущий этим путем, вызывает каскад биохимических изменений, которые медленно прогрессируют, привоя к клеточным дисфункциям и структурным нарушениям. Альдозоредуктаза, ключевой фермент в метаболизме путем сорбита, восстанавливает глюкозу до сорбита за счет кофактора НАДФ. животных, использованных для моделирования диабета, соединения, ингибирующие альдозоредуктазу предотвращали биохимические, функциональные и морфологические изменения, вызываемые гипергликемией. Ранние работы Дж. Х. Киношита и его коллег показали роль альдозоредуктазы в этиологии диабетических катаракт. Исследования, проведенные в последнее время дали

др. invest Ophthalmol Vis Sci., 30,2285, 1989, Нотвест и Инсерра, Diabeles, 36, 500, 1987) Наиболее близким прототилом является Патент США N 4 927831 на имя Маламас, выданный 22 марта 1991 г., в котором описаны

неоспоримые доказательства того, что

альдозоретуктаза играет также значительную

роль в развитии диабетической нефропатии,

ретинопатии и невропатии (см.МакКалеб и

др., g Diab. Comp., 2, 16, 1989; Робинсон и

спироизохинолин-пирролидин-тетроны формулы

F Br

(R¹-водород или фтор) полезные в качестве ингибиторов альдозоредуктазы для лечения оспожнений в результате диабета и галактоземии.

1-аминоспиро[изохинолин-4(1H), 3-пирропидин]- 1,2',3,5'(2H)-тетроны по настоящему изобретению выражаются формулой (1):

20

гле  $\mathbb{R}^1$  и  $\mathbb{R}^2$  неаванизми представляют собой водород, алкольную группу с 1-6 атомами утглерода, галоген низшую алкоминьмую группу 1-6 атомами утглерода, галоген низшую алкоминьмую группу, нитрогруппу, раульную или арил (назий алкол)скольную гурпупу, где арил осдержит от 6 до 10 атомов утглерода;  $\mathbb{R}^3$ -низший алкил, осдержжит от 1 до 6 атомов утглерода;  $\mathbb{R}^3$ -низший алкил осдержит от 1 до 6 атомов утглерода, арильная, арил (низший алкил) - или другатостичная, арил (низший алкил) - или другатостичная в приничаций алкил - или другатостичная в приничаций алкил - или другатостичная в приничаций алкил - или другатостичная в приничали - или - или

апки)-труппа, где арил содержит от 8 да 10 аткоме утгерода, в неший апкит содержит от 60 1 до 6 аткоме утгерода, в неший апкит содержит от 60 1 до 6 аткоме утгерода, R<sup>6</sup> и R. 8 предъежничи, водород, апкильную группу с 1.6 аткомам утгерода, арильную группу из 4 архимиций апкил-труппу, где арил содержит 6 - 1.0 аткоме утгерода, а начиший апкил содержит 6 - 1.4 аткоме утгерода, алемоги 2.5 аткомам утгерода, алемоги 2.5 аткомам утгерода, алемоги, в 2.5 аткомам утгерода, в

трифторметилсульфонильную, 2, архиогульфонильную группу, или R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> осединены в гетероциклическое кольцо с 5-7 кольцеными атомами, кключая атом адо с к которому они присоединены, а такое фармацелически приметименые соли атом соединений, где R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> - водород. 5 алколныяя или акомывая ступпы.

Более предпочитаемая группа соединений по настоящему изобретению включает соединения формулы (1)

-3-

где  ${\rm R}^1$  и  ${\rm R}^3$  представляют собой водород или галоген,  ${\rm R}^3$  – дигалоген-замещенный бензил,  ${\rm R}^4$  и  ${\rm R}^5$  представляют собой водород, ацил, карбоксильную или

трифторметансульфонильную группу. Наиболее предпочтительными

соединениями по настоящему изобретению являются следующие.

1'-амино-2-[(4-бромо-2-(фторфенил)метил] спиро[изохинолин- 4(1H),

3'пирролидин]-1,2',3,5'(2H)-тетрон; 1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил]

-6-фторопиро [изохинолин-4(1H), 3'-пирролидин]-1,2',3,5'(2H)-тетрон;

сложный диметиловый эфир N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил]-2,3-дигид

ро-1,2', 3,5'-тетраоксоспиро[изохинолин-4(1H),

3'-пирролидин]-1'-ил]иминодиугольной кислоты;

N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -2,3-дигидро-1,2',

3,5'-тетраоксоспиро[изохинолин-4(1H),3'-пирр олидин]-1'-ил]ацетамид;

N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -2,3-дигидро-1,2',

3,5'-тетраоксоспиро[изохинолин-4(1H),3'-пирр олидин]-1'ил]-1,1,1-трифторметансульфонами

Вое соединения формулы (1) мивог по меньшей моея один асимиелирический атом углерода, а именно пиро-атом углерода в положении 3 пироролиримого кольца. Поэтому соединения формулы (1) существуют (и могут бъть выделены) в друх или более стереоизомерных формах. Настоящее изобрятение высточате соединения формулы (1) в рящемической форме или в любой другой оттически атситнеский катиной форме.

1'-аминослиро[изохинолин-4(1H),3'-пиррол идин]-1,2',3,5'(2H)-тетроны могут быть получены с помощью описанного ниже способа.

Настоящее изобретение дает также способ предогращения или ослаблении осложнений в результате сахорного диабета у млекопитающих лутем назъемения указанному млекопитающих лутем назъемения указанному млекопитающих или облегыющих согожнения количествах. Такие осложнения включают неврогатию, екратопатию диабетический увеит, катаракты и ограмиченную подвижность суставов.

 $\infty$ 

Соединения формулы (1), смешанные с образуют фармацевтическую композицию, которая может быть применима в соответствии с вышеуказанным способом применения.

1'аминоспиро-[изохинолин-4(1H), 3'-пирролидин] -1,2',3,5'(2H)-тетроны по настоящему изобретению можно назначать млекопитающим, например, человеку, скоту, или кроликам либо в чистом виде, либо в виде лекарственных форм, т.е. капсул или таблеток, в смеси с фармакологически приемлемыми наполнителями.

Соединения по настоящему изобретению можно назначать для перорального приема Однако способ применения активных ингредиентов по настоящему изобретению не ограничивается тем или иным способом введения. Например, эти соединения можно вводить непосредственно в глаз в виде капель, содержащих эти соединения в стерильном офтальмологическом растворе с буферной добавкой, предпочтительно с рН 7,2-7,6. Эти соединения могут быть назначены 15 для перорального приема в твердом виде, в этом случае эти соединения смешивают с такими наполнителями, как крахмал, лактоза, некоторые виды глин и т.п. Эти соединения можно также назначать для перорального приема в виде растворов или же вводить их парентерально. Для парентерального введения эти соединения можно использовать в виде стерильного раствора, предпочтительно с рН 7.2-7.6, содержащего фармацевтически приемлемый буфер.

Дозировка 1'-аминоспиро[изохинолин-4(1H) 3,5'-(2Р)-тетронов 3'-пирролидин] -1.2'. будет зависеть от способа введения или приема и от выбора конкретного соединения. Кроме того, дозировка будет зависеть также от состояния конкретного пациента. Обычно курс лечения начинают с небольших дозировок, которые ниже оптимальной дозы соединения Затем дозировку постепенно увеличивают до достижения эффективности препарата. В целом соединения по настоящему изобретению желательно назначать в таких концентрациях, которые позволяют достигать эффективных результатов, не вызывая вредных или нежелательных побочных действий. Для местного применения используют глазные капли, представляющие собой 0,05-1,0%-ный раствор. Частота закапываний может быть различной - от одной капли один раз в два или три дня до одной капли в день. Лля перорального или парентального применения предпочтительно использовать дозы от около 1,0 мг до 10,0 мг на килограмм веса тела в день, хотя эти дозы могут быть различными Тем не менее, дозировки в пределах от около 1,0 мг до около 10,0 мг на килограмм веса в день наиболее тепа дают удовлетворительные результаты. такие.

Лекарственные формы, капсулы, таблетки, пилюли и т.п. могут содержать от около 5,0 мг до около 25,0 мг активных ингредиентов по настоящему изобретению комбинации В фармацевтическим носителем. Так, для перорального применения используют капсулы, которые могут содержать от около 5,0 мг до около 25,0 мг активных ингредиентов по изобретению в комбинации с фармацевтическим разбавителем, или без него Таблетки (вспенивающиеся или невспенивающиеся) могут содержать от около 5,0 до 25,0 мг активных ингредиентов по изобретению вместе 0 обычными фармацевтическими носителями. Таким образом таблетки, которые могут иметь оболочку и которые MOTYT

вспенивающимися или невспенивающимися, можно приготовить одним из известных способов Инертные разбавители или носители, например, карбонат магния или лактоза, могут использоваться вместе с обычными диспергирующими агентами например, стеаратом магния,

1'-аминоспирогизохинолин-4(1Н). 3'-пирролидин] - 1,2', 3,5'(2H)-тетроны могут также применяться в сочетании с инсулином или гипогликемическими агентами для перорального применения, для достижения благоприятного эффекта при лечении сахарного диабета. В данном случае, подходящими препаратами являются промышленнодоступные инсулиновые препараты, или оральные гипогликемические агенты, примерами которых являются пропамид. толазамид. толбутамид фенформин. Соединения по настоящему изобретению могут назначаться последовательно или одновременно с инсупином или гипогликемическими агентами. для перорального применения Подходящие способы введения композиции и дозы инсупиновых препаратов гипогликемических агентов для перорального применения описаны в учебниках по Physicians медицине, например, Reference, 42-е издание, "Медикал Икономикс Компани", Ораделл, Нью-Джерси, США, 1988. Использование соединений

настоящему изобретению предотвращения, снижения и смягчения диабетических осложнений могут быть продемонстрированы в экспериментах на галактоземических крысах, (см. Дворник и др. "Science", 182, 1146(1973)). Примеры таких экспериментов приведены ниже после некоторых общих замечаний, относящихся ко

всем этим примерам.

(а) Используют четыре или более групп по шесть крыс мужского пола весом 50 - 70 г породы "Спрейг-Доули". Первую контрольную группу кормят смесью лабораторного корма (Лабораторный корм для грызунов, "Пурина") и глюкозы в концентрации 20% (процентное отношение массы). Галактоземическую группу, не подвергаемую лечению, кормят аналогичным кормом, в котором глюкозу заменяют галактозой Третью группу кормят смесью, состоящей из определенного количества испытуемого соединения и корма. содержащего галактозу. В корме для группы, подвергаемой лечению, концентрация галактозы была равна концентрации галактозы в корме для группы, не подвергаемой лечению.

(б) Через четыре дня животных умерщвляют. Нерв хрусталика и седалищный нерв удаляют, взвешивают и хранят в замороженном виде для определения

количества полиола.

 $\infty$ 

(в) Определение количества полиола проводят с помощью измененной процедуры М Крамла и Л Козинса, "Clin Biochem." 373. (1969). Изменения заключаются в замене двух реагентов (а) промывочная смесь представляла собой 5% (м/о) водный раствор трихлоруксусной кислоты и (б) основной раствор приготавливали путем растворения 25 мг дульцита в 100 мл водного раствора трихлоруксусной кислоты. (Примечание: чтобы определить, какое количество полиола накоплено в тканях, в каждом эксперименте

среднее количество полиола, обнаруженное в тканях крыс, которых кормят кормом, содержащим глюкозу, вычитали из количества полиола, обнаруженного в тканях каждой крысы из числа тех, которых кормят кормом. содержащим галактозу). Способность соединений формулы (I) ингибировать альдозогалактозу устанавливают также с помощью теста in vitro, аналогичного тесту, описанному С.Хейманом и Дж.Х.Киношита, J. ВюІ. Сћет. 240. 877 (1965). В процедуру С.Хемана и Дж.Киношита внесли изменение, которое состоит в том, что при подготовке фермента из бычьего хрусталика проводили последнем этапе не

хроматографию. Результаты, приведенные в таблице показывают, сто

I'-аминоспиро[изохинолин-4-(IH), 3'-пирролидин] - 1,2',3,5'(2H)- тетроны по изобретению обладают настоящему свойством проявлять активность in vivo и снижать аккумуляцию дульфита в нерве хрусталика, в седалищном нерве и

диафрагме крыс, которых кормили галактозой. Цифры под буквами L, N и D показывают процентное увеличение аккумуляции дульцита в тканях нерва хрусталика, седалищного нерва и диафрагмы, соответственно, у крыс, подвергаемых лечению по сравнению с крысами, которых не

подвергают лечению Настоящее изобретение дает также способы приготовления соединений формулы (I) или их солей. В частности, соединения

формулы (I) можно приготовить одним из спедующих способов а) ацилированием соединения формулы

R4R5NNH2 (XIII) где R4 и R5 имеют вышеуказанные значения, с соединением формулы

или активированной формой этого соединения, где CO 2R6 несет функцию сложного эфира, например алкилового эфира, такого, как метиловый эфир, а R1, R2 и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения, до получения соответствующего соединения формулы (I), а при желании, до выделения соли этого соединения (там, где это

б) ацилированием соединения формулы где один из радикалов R<sup>4</sup> и R 5 представляют собой водород, а второй выбирают из группы, включающей водород, низший алкил, арил или арил (низший алкил) с ацетилирующим веществом (включая сульфирующие и сульфилирующие вещества), содержащим группу

R8CO-, R8OCO- или R9S(O)n -

BUSINONINO).

где R<sup>8</sup> - алкил, а R<sup>9</sup> алкил или арил, и если п = 1, то R<sup>9</sup> также представляет собой трифторметил, ДО получения соответствующего соединения формулы (I), где R4 - водород, алкил, арил или арил(низший алкокси), а R<sup>5</sup> - алканоил,

карбоалкокси, алкилсульфокси, арилсульфокси, алкилсульфонил,

арилсульфонил или

трифторметилсульфонил, или R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> оба представляют собой алкоксикарбонил, алканоил, алкилсульфокси, арилсульфокси, алкилсульфонил, арилсульфонил

трифторметилсульфонил.

В способе а) ацилирование можно проводить с использованием карбоновой кислоты формулы XIY и связующего вещества, такого, как карбодиимид, например, дициклогексилкарбодиимид. В другом случае группа карбоновой кислоты может находиться активированной форме, например, галогенангидрида, такого как хлорид или бромид, или ангидрида, такого как смешанный ангидрид Способы получения соединений формулы (III) описаны в Публикации N GB 2224734 и Европатенте N 365324

В способе б) в качестве примеров ацитилирующих веществ, а также галогенангидридов и ангидридов, можно указать, например, соединения формул R 8COmm. (R8CO)<sub>2</sub>O, R9S(O)<sub>6</sub> гал, (R9SO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>O и галогенформиаты, такие как CICOOR8

Можно проводить многократное анивирование C применением стехиометрически-избыточного количества ацилирующего вещества и более жестких условий ацилирования.

Предпочтительные пути получения соединений по изобретению показаны в

описанном ниже способе. Способ:

I'-аминоспиро[изохинолин-4(IH),3'-пирролидин 1-1,2',3,5'-(2H)-тетроны по настоящему изобретению получают с помощью реакцией. проводимых по схеме, приведенной в конце текста, где R1 - галоген или водород, а R3 двузамещенный аралкил

Стадия а) Проводят реакцию либо 2-бромбензойной кислоты. либо 2-хлорбензойной кислоты формулы (III), где R1 имеет вышеуказанные значения, с диметилмалонатом и NaH в присутствии каталитического количества CuBr до получения диметилового эфира пропандиойной кислоты формулы (IV), где R 1 имеет вышеуказанные значения.

2-бромбензойная или 2-хлорбензойная кислота формулы (III), требуемые по настоящему изобретению, выпускаются промышленностью или MOTVT приготовлены известными способами

Стадия b) Диметиловый пропандиойной кислоты формулы (IV) можно взаимодействовать с тионилхлоридом с обратным холодильником до получения хлорида соответствующей кислоты, который после обработки Еt<sub>3</sub>N в обычном растворителе, который не оказывает отрицательного воздействия на реакцию, например, в тетрагидрофуране, может дать соединение формулы (V), где R1 имеет вышеуказанное значение

Стадия с) Проводят реакцию соединения формулы (V), где R1 имеет вышеуказанное значение, с R3-NH2 в присутствии Et<sub>3</sub>N в обычном растворителе, который не оказывает отрицательного действия на реакцию, например, в N,N-диметилформамиде до получения соединения формулы (VI), где

R <sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения.

Стадия d) Проводят реакцию соединения формулы (VI), где R1 и R3 имеют вышеуказанные значения, с неорганическим основанием, таким как карбонат калия, в обычном растворителе, который не оказывает отрицательного действия на реакцию, например, в N,N-диметилформамиде после чего добавляют трет-бутилбромацетат до получения соединения формулы (VII), где 10 R <sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения.

Стадия е) Можно провести реакцию соединения формулы (VII), где R<sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения, с органической кислотой, такой как трифторуксусная кислота. в обычном растворителе, не оказывающем отрицательного действия на реакцию, например, в хлористом метилене, до получения соединения формулы (VIII), где R <sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения.

Стадия f) Можно провести реакцию соединения формулы (VIII), где <sup>1</sup>ЯМР DMCO d<sub>8</sub>, 400 MΓц): δ 3,68 [c, 6H,(-CO<sub>2</sub>Me<sub>2</sub>], 5,79 [C, 1H, Ar-CH(CO2 Me)2], 7,12 (дд, J= 10,06 Гц, 2,61 Гц, 1H, Ar-H), 7,33 (дт, J = 8,48 Гц, 2,64 Гц, 1Н. Аг-Н), 8,03)дд, 8,77, Гц, 6.17 Fu. 1H. Ar - H).

ИКС (КВг, см-1): 3400-2700 (CO<sub>2</sub>H), 1730(CO), 1680(CO).

Масс-спектрометрия (m/e): 270 (М +), 238 (M+ -CH3 OH), 210 (M+ -CH3OH, -CO), 151(M \* -CH<sub>2</sub>OH, -CO, -CO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>).

Вычислено %: С 53.34: Н 4.10. Найдено, %: С 53, 36; Н 3, 93,

Температура плавления: 121,5-123,0 °C. Диметиловый эфир

(2-карбокси-6-хлорфенил)пропандиойной кислоты <sup>1</sup>ЯМР DMCO - d<sub>6</sub>, 200 МГц): 8 3,69 6H,(-CO<sub>2</sub>Me<sub>2</sub>], 5,78 [c, 1H, Ar-CH(CO 2 Me) 1, 7,38 (д. J= 1,8 Гц., 1H, Ar-H), 7,58 (дд. J = 7,8 Гц. 1,8 Гц. 1H, Ar-H), 7,96) (д. J=8,2, Гц, 1H, Ar - H), 13.5 (шир.с. 1H, -CO<sub>2</sub>H)

ИКС (КВг, см-1): 3200-2700 (CO<sub>2</sub>H), 1760(CO), 1740(CO), 1690(CO).

Масс-спектрометрия (m/e): 286 (20M +), 254 (64,M\* -CH3 OH), 222 (60,M\* -2 x CH3OH) Вычислено, %: С 50, 28: Н 3, 87.

Найдено, %: С 50,40; Н 3,87. Температура плавления: 125-127°C.

Диметиловый эфир (2-карбокси-6-бромфенил)пропандиойной

кислоты <sup>1</sup>ЯМР DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц). 8 3,68 [c. 6H,(-CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>], 5.74 [c. 1H, Ar-CH-). 7,5 (д. Ј= 2,02 Гц. 1Н, Аг-Н), 7,70 (дд. Ј = 8,4 Гц. 1,98 Гц. 1Н, Аг-Н), 7,87 (д. Ј = 8,41 Fu, 1H, Ar-H)

см<sup>-1</sup>): 3400-2300(CO<sub>2</sub>H), ИКС (КВг. 1745(CO), 1720(CO), 1695(CO).

Масс-спектрометрия (m/e): 330(М <sup>+</sup>) 298(M +-CH3OH)

Вычислено% С 43.53. Н 3.35. Найдено %: C 43.56: H 3.23.

Температура плавления: 127-128 °C. Стадия b) Метиловый афир 3-метокси-1-оксо-1Н-2-бензопиран-4-карбонов ой кислоты.

Смесь диметилового (2-карбоксифенил)пропандиойной кислоты (10,0 г, 39,68 ммоль) и SOCI2 (100 г)

нагревают с обратным колодильником в течение 2 и Летуче компоненты удаляют под вакумом, а сырой продукт (хлорид кислоты) ростворяют в тетрагидрокураніе (200 мл) Добавляют триэтиламин (27,64 мл, 198,4 ммогь) и смесь перемещавого в течение 30 мин Сургензию желтоватого цвета выпивают в НС (1Н, 1000 мл), экстратируют ЕСюАс, а органические экстракты выкушивают над мВСSQ. Поспе выпаривании и римсталлизации из ацетона/эсфира/гескана (после охлаждения до-20°С) получают теюрое вещество белого цвета (67,6 г, 94,4%, температура плавления 129-130°С).

 $^{1}\text{H}$  FIMP (DMCO -  $d_{6}$ , 400 MFu), 8 3,82 (c, 3H, -CH<sub>2</sub>Me), 4,03 (c, 3H, -OMe), 7,42 (T, J = 7,26 Fu, 1H, Ar-H), 7,8 (T, J = 8,2 Fu, 1H, Ar-H), 7,9 ( $\chi$ L J = 8,3 Fu, 1H, Ar-H), 8,1 ( $\chi$ L J = 7,26 Fu, 1H, Ar-H).

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1740(CO), 1685(CO). Масс-спектрометрия (m/e): 234 (15M \*), 206 (38.5M\*-CO), 203(12, M\*-OMe)

Бычислено,%: С 61,59; Н 4,30. Найдено,%: С 61,82; Н 4,29.

Нижеследующие соединения приготавливают практические так же, как в примере 1 стадии b):

Метиленовый эфир 6-фтор-3-метокси-1-оксо-1H-2-бензопиран-4-к арбоновой кислоты.

R<sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеужаванные значения с саяующим веществом, таким как 1-1-3-диметиламинопролипу3-этилиарбодимим «ДККУ1-тирокожбенаютиямо» (ГОБТ) в обычном растворителе, который не оказывает отридательного действия и на реакцию, събавляют издрами и ЕЦ Эд о получения соединения формулы (К), где R<sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеужаванные значения.

Стадия g) Можно провести реакцию соединения оброжуль (К), де R¹ и R³ имеют вышеуказанные значения, с менитилизорофиказанные эничения, с обычном растворителе, который не оказывает отрицательного действия не реакции, например, в тетрагидрофуране, до получения осединения боюмулы (К), де R¹ и R³ имеют

Стадия h) Соединение формулы (IX), где R <sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения, можно взаимодействовать с уксусным ангидридом при 70°С до получения соединения формулы (XI), где R<sup>1</sup> и R<sup>3</sup> имеют вышеуказанные значения.

вышеуказанные значения.

Стадия і) Можно провести реакцію оединения формулы (К), тав R³ и я<sup>2</sup> имеют вышеуказанные значення, с ангидридом трифторметансульсфоновой кислоты присутствии ЕІ<sub>З</sub>N в обычном растворителе, который не оказывает отридательной действия на реакцію, например, в хлюристом метилене до получения соединения формул (XII), тде R³ и R³ имеют вышеуказанные значения:

Приведенные ниже примеры иллюстрируют настоящее изобретение. Пример 1.

1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторменил)метил]с пиро[изохинолин-4-(1H),3'-пирролидин]-1,2',3, 5'(2H)-тетрон.

Стадия а) Диметиловый эфир

(2-карбоксифенил) пропандиойной кислоты. В энергичную перемецияваемую суспензию (0°C) 2-бромбензойной кислоты (30,0 г, 149,32 ммоль), бромида меди (2,14 г, 14,98 ммоль), и диметилового эфира малоновой

кислоты (300 мл) добавляют NaH (80%, в минеральном масле, 10,75 г, 358,37 ммоль) в течение 30 мин, при этом поток сухого N - пропускают над смесью. После того, как добавление NaH завершалось, смесь перемешивают в течение 10 мин при комнатной температуре, и еще в течение 30 мин при 70°C (температура наружной масляной бани). В этом время суспензия превращается в твердую массу, которую растворяют в Н 2О (1000 мл). Водный слой экстрагируют диэтиловым эфиром (3 х 500 мл) и подкисляют 2 н. HCl. Смесь экстрагируют Et OAc и высушивают над MgSO 4. После выпаривания получают совершенно белое твердое вещество, которое перекристаллизуют из Et<sub>2</sub>O/гексана (после охлаждения до 20 °C) до получения

90.9%, rewnepartyon nnsenhevia 119 - 120°C)  $^{1}$ H RMP (DMCO - 6, 400 Mfu); 8 3,87 (c, 56 H, -CH(CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>], 5,72 [c, 1H, -CH(CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>], 7,3 [d, 1 - 7,6 fu, 1H, 4r-H), 7,6 (gr., 1 - 7,6 fu, 11,2 fu, 1H, 4r-H), 7,6 (gr., 1 - 7,6 fu, 1,12 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1,3 fu, 1H, 4r-H), 7,8 (4d, 1 - 7,8 fu, 1 - 7,

твердого вещества белого цвета (34,2 г,

9 Ar-H), 13,2 (c, 1H-CO<sub>2</sub>H).
9 ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 3300-2700(CO<sub>2</sub>H),
1750(CO), 1730(CO), 1680 (CO)

Масс-спектрометрия: (m/e): 252(M <sup>+</sup>), 220(M <sup>+</sup> -CH<sub>3</sub>OH), 188(M<sup>+</sup> -2 x CH<sub>3</sub>OH)

Вычислено, %: С 57,14, Н 4,80. Найдено, %: С 57,05; Н 4,78. Нижеследующие соединения приготавливают практически тем ж способом, как в примере 1 стадии а):

диметиловый эфир (2-карбокси-6-фторфенил)пропандиойной

 $^{1}$ H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 ΜΓц); 8 3,81 (c, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 4,06 (c, 3H,-OCH<sub>3</sub>-), 7,27 (дт, J= 8,3 Γц, 1H, Ar-H), 7,8 (дд, J= 11,83 Γц, 2,49 Γц, 1H, Ar-H), 8,16 (дд, J= 8,92 Γц, 6.2 Γц, 1H, Ar-H).

ЛКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1750 (СО), 1685 (СО). Масс-спектрометрия (m/e): 252 (24,М <sup>+</sup>), 224 (54,М<sup>+</sup>-сО).

Вычислено, %: С 57,15; Н 3,60. Найдено, %: С 57,19; Н 3,57.

Температуры плавления: 142-143 °C. Метиловый эфир 8-хпор-3-метокси-1-оксо-1H-2-бензопиран-4-ка

рбоновой кислоты.

1H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц): 8 3,81 (с,

3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 4,05 [с, 3H, OCH<sub>3</sub>), 7,44 (дд, J = 8,56 Гц, 1,99 Гц, 1H, Ar-H), 8,06 (м, 2H, Ar-H). ИКС (КВг, см-<sup>1</sup>): 1750(CO), 1690(CO).

Масс-спектрометрия (m/e): 268 (34,М <sup>+</sup>), 240 (86,М\*-СО)

Вычислено, %: С 53,65, Н 3,38. Найдено, %: С 53,59; Н 3,35. Температуры плавления: 194-195 °C. Метиповый эфир 6-бромо-3-метокси-1-оксо-1H-2-бензопиран-4карбанарай имелоты.

-7-

 $^{1}\text{H}$  ЯМР DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц):  $\delta$  3,81 (c, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 4,05 (c, 3H, -OCH<sub>2</sub>), 7,6 (дд, J = 8,38 Гц, 1,77 Гц, 1H, AR-H), 8,0 (д, J = 8,39 Гц, 1H, Ar-H), 8,23 (д, J = 1,95 Гц, 1H, Ar-H).

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1740(СО), 1680(СО) Масс-спектрометрия (m/e): 312(17M <sup>+</sup>),

284(45,M<sup>1</sup>-CO) Вычислено,%: С 46,03; Н 2,90. Найдено,%: С 46,12; Н 2,62.

Температура плавления 200 - 201 °C. Стадия с). метиловый зфир 2-[(4-бромо-2-фторменил)метил]-1,2,3,4-тетра гидро-1,3-диоксо-4-изохинолин-карбоновой кислоты.

R раствор метилового зфира 3-метокси-1-оксо-1Н-2-бензопиран-4-карбонов ой кислоты (5.0 г. 21.37 ммоль) в N. N-диметиоформамиде (100 мл) добавляют 4-бром-2-фторбензиламин (4,36 г, 21,37 ммоль) и Et<sub>3</sub>N (5.96 мл. 42.74 ммоль). Смесь перемешивают при 80°C в течение 30 мин. выливают в Н2О (1500 мл), подкисляют HCI(2H) и экстрагируют Et OAc Органические экстракты высушивают над MgSO<sub>4</sub> После выпаривания и кристаллизации из ацетона/гексана (после охлаждение до -20 °C) получают твердое вещество белого цвета (7,6 г, 87,7%, температура плавления 149 - 150°C).

<sup>1</sup>H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 MTц); 8 [3,67 с, 4,0 (c), 3H, -CO<sub>2</sub>Me, таутормерный], [5,08 (кв), J = 15,4 Гц, 5,30 (c), 2H, -NCH<sub>2</sub>, таутомерный], 5,4 (c), 1H, CH-CO<sub>2</sub>Me, таутомерный], 7,07-8,43 (м, 7H, Ar-H, таутомерный)

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1670(CO), 1605(CO). Масс-спектрометрия (FAB): 406(80,M<sup>+</sup>+H), 374(40,M<sup>+</sup>-OCH<sub>2</sub>)

Вычислено, %: 53,22; Н 3,23; N 3,45. Найдено, %: С 53,19; Н 2,98; N 3,40. Нижеследующие соединения приготавливают практически так же, как в

примере 1, этап в). Метиловый эфир

Z

N

O

 $\infty$ 

C

2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил]-6-фтор-1,2,3, 4-тетрагидро

-1,3-дмосо-4-изохинолинкарбоновой кислоты. 1H ЯМР (DMCO - d<sub>8</sub>, 400 M<sub>LU</sub>): 8 3,98 (с, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 5,27 (с, 2H, -NCH<sub>2</sub>-), 7,08 (т, J = 7,95 Гц, 2H, Ar-H), 7,2 (м, 1H, Ar-H), 7,34 (м, 2H, Ar-H, -OH), 7,54 (м, 1H, Ar-H), 8,1+8,26 (м, 2H, Ar-H).

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1680(СО), 1660(СО), 1610(СО)

Масс-спектрометрия (m/e). 423(M <sup>+</sup>), 391(M <sup>+</sup>-CH<sub>3</sub>OH).

Вычислено, %. С 50,97; Н 2,85; N 3,30. Найдено, %: С 50,86; Н 2,86; N 3,33. Температура плавления 157-158 °C. Метиловый эфир

6-хлоро-1,2,3,4-тетрагидро-2-метил-1,3-диоксо -4-изохинолинкарбоновой кислоты

<sup>1</sup>H ЯМР (DMCO-d<sub>8</sub>, 200 МГц): 8 [3,23 (c), 3,44 (c), таутомерный, 3h, -NCH<sub>3</sub>] , [3,71 (c), 4,03 (c), таутомерный, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, 7,3-8,4 (таутомерный, Ar-H, -OH, 4H)

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 3440(ОН), 1680(СО), 1600(СО)

Масс-спектрометрия (m/e): 267(M+ -OMe),

235 (M\* -OMe) Вычислено, %: С 53,85; Н 3,77; N 5,23.

Вычислено, %: С 53,85; Н 3,77, N 5,2 Найдено, %: С 53,66; Н 3,63, N 5,14 Температура плавления 166-167 °С. Метиловый эфир

6-бромо-1,2,3,4-тетрагидро-2-метил-1,3-диокс о-4-изохинолинкарбоновой кислоты. <sup>1</sup>H ЯМР (DMCO -d<sub>6</sub>, 400 МГц): § [3,2 (c),

3,42 (с), 3H, таутомерный, N-CH<sub>3</sub>], [3,7 (с), 4,01 (с), 3H, таутомерный, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>], [5,33 (С), 1H, таутомерный, Ar-CH-], 7,5 (дд), 7,8 (дд), таутомерный, 1H, Ar-H, 8,0 (д), 8,08 (д), таутомерный, 1H, Ar-H], [8,51 (д), 7,63 (д), 7,73 (д)

МКС (КВг, см. <sup>4</sup>), 1665 (СО), 605 (СО) Масо-спектрометрия (п/е) 311 (М<sup>1</sup>) Вычислено, %: С 46,18; Н 3,23, N 4,49. Найдено, %: С 45,83; Н 2,77, N 4,38 Температура плавления 190-191 °C. Стадия ф1,1-диметизгиловый эфир

2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбонил)-1,3-д иоксо-4-изохинолин-уксусной кислоты.

В суспензию метилового эфира 2-{(4-бромо-2-фторфенил)метил)-1,2,3,4-тетра гидро-1,3-диоксо-4-изохинолинкарбоновой кислоты (4,79 г., 11,58 ммоль), К<sub>2</sub>СО<sub>3</sub> (3,19

26 мислоты (4.79 г. 11,58 ммолы), К<sub>2</sub>СО<sub>3</sub> (3.19 г. 23,16 ммолы) в N. Судметитиформациа (100 мл) добваляют грет-бутит-бромацетат (2,81 мл. 17,37 ммоль). После перемешивания при 75°С в течение 1 ч смесь выгивают в Н<sub>2</sub>О, экстратируют ЕТОА от высушмавот над 50 мgCQ<sub>4</sub> После выпарявения и счистки с примененным быстоба хроматоговафии

применением быстрой хроматографии (гексан/EIOAc 4/1) получают прозрачное масло (5,69 г, 94,5%).

1H ЯМР (DMCO-de, 400 МГц). 8 1,04 [с, 35 9H, - C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>], 3,53 с, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, 3,60

[дд, J = 17,7  $\Gamma_{U}$ , 2H,  $-CH_2CO_2(\bar{C}H_3)_3$ ], 5,14 (c, 2H, [NCH 7,17 (  $\tau$ . , J = 8,25  $\Gamma_{U}$ , 1H,  $A\tau$ -H), 7,36 (дд, J = 8,36  $\Gamma_{U}$ , 17,5  $\Gamma_{U}$   $A\tau$ -H), 7,6 (м. 3H,  $A\tau$ -H), 7,77 (д $\tau$ ., J = 7,2  $\Gamma_{U}$ , 1,27  $\Gamma_{U}$ , 1H,  $A\tau$ -H), 8,19 (дд, J = 8,25  $\Gamma_{U}$ , 1.54  $\Gamma_{U}$  1H,  $A\tau$ -H)

1,54 Гц, 1H, Ar-H) ИКС (CHCl<sub>3</sub>, см<sup>-1</sup>). 1720(CO), 1675(CO)

Масо-спектрометрия (m/e): 520(M + H) \*, 464 M\*-С(СН<sub>3</sub>)<sub>3</sub>. Нижеследующие соединения приготавливают практически тем же

способом, что в примере 1, стадия d): 1,1-диметилэтиловый эфир 2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -6-фтор-1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбони

 -6-фтор-1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбони л)-1,3-диоксо-4- изохинолин-уксусной кислоты.
 <sup>1</sup>H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 200 МГц): 8 1,10 (с,

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>). 1750(СО), 1720(СО), 1675(СО)

Масс-спектрометрия (m/e): 538(M + H) \*, 481(M\* + H-CMe<sub>3</sub>)

Вычислено, %: С 53,55; Н 4,12, N 2,60. Найдено, %: С 53,49; Н 4,00; N 2,63. 1,1-диметилэтиловый эфир

6-хлоро-1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбони л)-2-метил-1,3-диоксо-4-изохинолинуксусной

киспоты

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 1740(CO)1720(CO),

Масо-спектрометрия (m/e): 381 (M<sup>+</sup>) Вычислено, %: С 56,82; Н 5,28; N 3,67. Найдено, %: С 57,00; Н 5,41; N 3,66. Температура плавления 135-136 °C.

1,1-диметилэтиловый эфир 6-бромо-1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбони л)-2-метил-1,3-диоксо-4-изохинолинуксусной импоты

"H SIMP (DMCO-d<sub>6</sub>, 200 MFu); 8 1,05 [c, 9H, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>8</sub>], 3.26 (c, 9H, N-CH<sub>3</sub>), 3.59 (c, 9H, N-CO-CH<sub>3</sub>), 3.59 (c, 1 + 17.03 Fu, 1 + 17.03

ИКС(КВг, см<sup>-1</sup>): 1740(CO), 1710(CO), 1670(CO)

Масс-спектрометрия (m/e): 425(M <sup>+</sup>), 370(M <sup>+</sup> - C<sub>4</sub>H<sub>7</sub>), 352 (M<sup>+</sup> -C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O)

Вычислено, %: С 50,72; Н 4,73; N 3,29 Найдено, %: С 50,47; Н 4,68, N 3,12. Температура плавления 152-153 °C. Стадия е).

2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарбонил)-1,3-д иоксо-4-изохинолинуксусная кислота. Смесь 1,1-диметилэтилового эфира

2:(4-бромо-2-фторфенил) метил] - 1,2,3-4-теляцор-4- (метокиарборнил)-1,3- диокоо-4- изохинолинукусной жиспоты (5,19 г., 9.81 миллы). СНДС (100 мл) и СР<sub>2</sub>О(4) (20 мл) перемецивают при комиатию температуре в течение 5 ч. Летучие компоненты удаляют под ваууумом, а остаток индиают мноевнной хуомиатографиев осициают мноевнной хуомиатографие осициают мноевной хуомиатографие осициальной стана объемное осициальной стана объемное осициальной стана осициальной ст

Z

N

O

 $\infty$ 

C

ИКС(КВг, см<sup>-1</sup>) 3280(ОН), 3200-2700(СО<sub>2</sub>H), 1750(СО), 1675(СО).

Масс-спектрометрия (m/e): 463(M <sup>+</sup>), 445(M <sup>+</sup>-H, -OH) Вычислено, %: С 51,28; H 3,30; N 2,99. Найдено, %: С 51,26: H 3,48: N 2,95.

Нижеследующее соединение получают практически тем же способом, как в примере 1, стадия е):

1, стадия е): 2.(4-бромо-2-фторфенил)метил]-6-фтор-1, 2.3.4-тетрагидро-4-(метоксикарбонил)-1,3-дио ксо-4-изохинолинуксусная кислота.

<sup>1</sup>H ЯМР (DMCO-d<sub>8</sub>, 400 МГц): δ 3,56 (с, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 3,6 (д, J = 17,9 Гц, -CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H), 3.8 (z, J = 17.9 ft, 11+, .Ch<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>Pi), 5.1 (zq. J = 15.5 ft, 24+, .NCh<sub>2</sub>C), 7.12 (c, J = 8.22 ft, 11+, Ar-h), 7.31 (zq. q, J = 8.28 ft, 1.88 ft, 14+, Ar-h), 7.45 (zq. J = 8.56 ft, 1.88 ft, 14+, Ar-h), 7.45 (zq. J = 9.77 ft, 1.99 ft, 11+, Ar-h), 7.64 (zq. J = 9.77 ft, 1.99 ft, 11+, Ar-h), 7.64 (zq. J = 9.61 ft, 1.95 ft, 14+, Ar-h), 8.23 (zq. J = 8.79 ft, 5.81 ft, 14+, Ar-h), 8.23 (zq. J = 8.79 ft, 5.81 ft, 14+, Ar-h), 8.23 (zq. J = 8.79 ft, 5.81 ft, 14+, Ar-h), 8.23 (zq. J = 8.11 ft, .CO<sub>2</sub>h)

ИКС(KBr,  $cm^{-1}$ ): 3400-2700(CO<sub>2</sub>H), 1745(CO), 1710(CO), 1670(CO)

Масс-спектрометрия (m/e): 481(M \*), 405(M \* - CO<sub>2</sub>, -CH<sub>3</sub>OH)

Вычислено, %: С 49,81; Н 2,93, Н 2,90. Найдено, % С 49,94; Н 3,03; Н 2,84. Температура плавления 132 - 133,5°C.

5 Температура плавления 132 - 133,5°C. 6-хлоро-1,2,3,4-тетрапидро-4-(метоксикарб онил-2-метил-1,3-диоксо-4-изохинолинуксусна я кислота.

<sup>1</sup>H RMP (DMCO - d<sub>8</sub>, 200 M(L)) s 3,27 (c 3H, -CH<sub>3</sub>) 3,59 (c, 3H, -CO<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>), 3,64 (ss, J = 17,5 (L, 2H, -CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H), 7,35 (sg, J = 8,6 (L, 2,0 (L, 1H, Ar-H), 7,78 (g, J = 2,0 (L, 1H, Ar-H), 8,18 (g, J = 8,0 (L, 1H, Ar-H), MKC (KBr, cw<sup>-1</sup>): 3440(CH), 3200 -2700(Co<sub>2</sub> H), 1750(CO), 1710(CO) 1675(CO)

26 Масс-спектрометрия (п/e): 325(м<sup>1</sup>) Вычислено,%: С 51,63; Н 3,71; N 4,30. Найдено, %: С 51,63; Н 3,70; N 4,28. Температура плавления 195 - 196°С. 6-бромо-1,2,3,4-тетрагидро-4-(метоксикарб они).2-метип-13-диокос4-чазумнопинуксусн

ая кислота

 $^{1} H \ \text{RMP} \ (\text{DMCO} - \text{dg}, 200 \ \text{M} \ \text{Li}) \ \text{S} \ \text{3,26} \ \text{(c.} \\ \text{31, M-CH}_{9}) \ \text{3,58} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,74} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,77} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,77} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,72} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,72} \ \text{(g. 3 + -CO_{2}\text{CH}_{9})} \ \text{3,72} \ \text$ 

ИКС (КВг, см<sup>-1</sup>): 3450-2600(CO<sub>2</sub>H), 1735(CO), 1700(CO), 1660(CO)

Масс-спектрометрия (m/e): 369(M \*), 324(M \*-CO<sub>2</sub>H)

Вычислено, %: С 45,43; Н 3,27, Н 3,78. Найдено, %: С 45,04; Н 3,16, Н 3,62. Температура плавления 194 - 195°С. Стадия f).

1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] спиро[изохинолин-4(1H), 3'-пирролидин]-1,2', 3,5'(2H)-тетрон В раствор

2-[(4-бромо-2-фторфенилэметил] -1, 2, 3, 4-тетрагидро 4-(метоксикарбонил)1,3-диоксо-4-изохинолину

ксусной кислоты (2,5 г, 5,39 ммоль) в N, N-диметилфомамиде (60 мл) добавляют 1(3-диметиламинопропил)-3-этилкарбодиимид а гидрохпорид (ДКК", 1,34 г, 7,0 ммоль) и гидрат-1-гидроксибензотриазола (ГОБТ, 1,09 г, 8,08 ммоль). После перемешивания в течение 2 ч по капле добавляют безводный гидразин (0,22 мл, 7,0 ммоль), а затем - Et<sub>3</sub>N (1,5 мл, 10,77 ммоль). Смесь перемешивают в течение 30 мин, выливают в H<sub>2</sub>O, нейтрализуют HCI(2H) и экстрагируют EtOAc Органические экстракты высушивают над MgSO<sub>4</sub>. После выпаривания и очистки методом мгновенной хроматографии (гексан/EtOAc 1:1) и послелующей кристаллизации из эфир/гексана (после

охлаждения до -20 °C) получают белое твердое вещество (1,68 г, 70,0%, температура плавления 95 - 97°C).

<sup>1</sup>H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 3,33 (д, J = 18,2 Гц, 1H, -HCHCO), 3,51 (д. J = 18,2 Гц. 1H, -HCHCO-), 5,07 (с. 2H, -NCH2-), 5,23 (c. 2H. -NH<sub>0</sub>), 7.17 (t. J = 8.3 Ft. 1H. AR-H), 7,33 (дд. J = 8,3 Гц. 1,7 Гц. 1H, Ar-H), 7.54 (M, 2H, Ar-H), 7.63 (T, J = 8.51 Гц, 1Н, Аг-Н), 7,79 (дт, Ј = 8,7 Гц, 1,25 Гц, 1H, Ar-H), 8,18 (дд, J = 7,7 Гц, 1,25 Гц. 1H, Ar-H)

ИКС(КВг. см<sup>-1</sup>); 3340(NH), 1720(C=O), 1670 (C=O)

Масс-спектрометрия (m/e): 445(4,M<sup>+</sup>) Вычислено.% С 51.14: Н 2.94. Н 9.42. Найдено, % С 51,04; Н 2,94, Н 9,30 Нижеследующее соединение

приготавливают практически способом, что в примере 1, этап f).

1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -6-фторспиро[изохинолин- 4(1H), 3'-пирролидин]1,2', 3,5'(2H)-тетрон

<sup>1</sup>Н ЯМР(DMCO - d<sub>s</sub>, 400 МГц); δ 3,42 (кв. J = 18,2 Гц, 2H, -CH2CO-), 5,05 (c, 2H, -NCH 2-), 5,18 (c, 2H, -NH2), 7,15 (r, J = 8,3 Гц, 1H, Ar-H), 7,33 (дд, J = 8,1 Гц, 1,66 Гц, 1H, Ar-H), 7,49 (дт, J = 8,5 Гц, 2,29 Гц, 1H, Ar-H); 7,55 (дд, J = 9,96 Гц, 1H, Ar-H), 7,6 (дд, J - 9,75 Гц, 2,49 Гц, 1H, Ar-H), 8,24 (дд, J = 8,9 Гц, 5,8 Гц, 1H, Ar-H).

ИКС (КВг, см-1): 3350(NH), 3280(NH),

1730(C=O), 1710(C=O), 1670(C=O) Масс-спектрометрия (m/e): 463 (94М \*) Вычислено % С 49.16. Н 2.61: N 9.05. Найдено,% С 49,19; H 2,66, N 8,96 Температура плавления 232 - 234 °C Пример 2. Диметиловый эфир

N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -2.3-дигидро-1.2'. 3,5'-тетраоксоспиро-[изохинолин-4(1H), 3'-пирролидин1-1'-ил1-иминодиугольной

N

O

 $\infty$ 

C

кислоты (0°C) холодный раствор 1'-амино-2-f(4-бромо-2-фтор-фенил) метил]спиро-[изохинолин-4(1H),3 пирролидин] -1,2'3,5'-(2H)-тетрона (2,0 г, 4,48 ммоль) в тетрагидрофуране (50 мл) добавляют Et <sub>3</sub>N (3,12 мл, 22,4 ммоль), а затем по капле добавляют метилхлорофиормиат (1,04 мл. 13,44 ммоль). После перемешивания в течение 30 мин смесь выливают в Н2О, подкисляют HCI (2H) и экстрагируют EtOAc Органические экстракты высушивают над MgSO<sub>4</sub>. После выпаривания и очистки методом мгновенной хроматографии на силикагеле (гексан/ EtOAc 2.1), получают белое твердое вещество (2,1 г, 83,3%, температура плавления 214 - 216°C).

<sup>1</sup>H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 3,74 (c, 3H, -CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 3,76 (д, J = 18,9 Гц, 1H, -HCHCO-), 3,81 (д. J = 18,9 Гц. 1H, -HCHCO-), 3,83 (c, 3H, -CO2CH3), 5,1 (c, 2H, -NCH2-), 7,18 (т, J ≈ 8,1 Гц, 1H, Аг-Н), 7,34 (дд, J = 8,4 Гц, 1Н, Аг-Н), 7,56 (M, 2H, Ar-H), 7,68 (T, J = 7,47 Fu, 1H, Аг-Н), 7,86 (дт. Н = 7,68 Гц. 1,45 Гц. 1Н. Ar-H), 8,21 (дд. J = 7,88 Гц. 1,25 Гц. 1H, Ar-H) ИКС(КВг, см-1): 1810(C=O), 1745(C=O),

1670(C=O)

Масс-спектрометрия (m/e): 561 (50, М \*) Вычислено, %: С 49,13; Н 3,05; N 7,47. Найдено, %: С 49,33, Н 3,22, N 7,26 Пример 3

N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] -2,3-дигидро-1,2'3,5'-тетраоксоспиро-[изохино лин-4(1Н),3'-пирролидин]-1'-ил]ацетамид CMech

1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил]

спиро[изозинолин-4(1H), 3'-пирролидин] -1,2'3,5'(2H)-тетрона(2,0 г, 4,48 ммоль) и уксусный ангидрид (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 30 мин. Петучие компоненты удаляют под вакуумом, а остаток очищают мгновенной хроматографией на силикагеле (гексан/Е) ОАс 1:1) до образования белого твердого вещества (1,91 г, 87,3%, температура плавления 219 - 221°C).

<sup>1</sup>H ЯмР(DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 1,98 (c, 3H, -СОСН3), 3,5 (д, J = 18,9 Гц, 1H, -HCHCO-), 3,7 (д, J = 18,9 Гц, 1H, -HCHCO-), 5,09 (дд. J = 16,2 Гц, 2H, -CH<sub>2</sub>N), 7,17 (т. J = 8,3 Гц, 1H, AR-H), 7,35 (д. J = 7,9 Гц. 1H, Ar-H), 7,56 (M, 2H, Ar-H), 7,65 (T, J = 7,68 Гц, 1Н, Аг-Н), 7,84 (дт, Ј = 7,68 Гц, 1H, Ar-H), 7,84 (дт. J = 7,68 Гц. 1,25 Гц. 1H, Ar-H), 8,17 (дд. J = 7,88 Гц. 1,25 Гц. 1H, Ar-H), 10,95 (c, 1H, N NHCOCH<sub>3</sub>)

ИКС(КВг, см-1): 3240(NH), 1740(C=O), 1700(C=O), 1660(C=O)

Масс-спектрометрия (m/e): 487 (54 M \*), 387 (1006 M+ - OONNHMOCH3)

Вычислено, %: С 51,66; Н 3,10; N 8,61. Найдено. %: С 51.46: Н 3.12: N 8.54. Пример 4 N-[2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил]

2.3-дигидро-1.2'.3.5'-тетраоксоспиро-Гизохино лин-4(1H), 3'-пирролидин]-1'-ил]-1,1,1-трифтор метансульфонамид

R (0°C) охлажденный DACTBOD 1'-амино-2-[(4-бромо-2-фторфенил)метил] спиро-[изохинолин-4(1Н),

3'-пирролидин]-1,2',3,5'(2H)-тетрона (2,0 4.48 ммоль) в безводном CH 2Cl2 добавляют Et 3N (3,12 мл. 22,4 ммоль), затем по капле добавляют (CF 3SO2)2O(2,26 мл, 13,44 ммоль). После перемешивания в течение 30 мин смесь вылили в H<sub>2</sub>O, подкислили HCl(2H) и экстрагировали EtOAc. После выпаривания и

очистки мгновенной хроматографией на силикагеле, промытом кислотой (гексан/EtOac 1:1) до получения желтоватого твердого вещества (1,1 г, 42,5%, температура плавления 98 - 100°C). <sup>1</sup>H ЯМР (DMCO - d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 3,29 (д.

J = 18,5 Гц, 1H, -HCHCO-), 3,5 (д. J = 18,4 Гц, 1H, -HCHCO-), 5,07 (c, 2H, -NCH<sub>2</sub>), 7,18 (т. J = 8,1 Гц, 1H, Ar-H), 7,32 (дд, J = 8,3 Гц, 1,87 Гц, 1Н, Аг-Н), 7,38 (д. Ј = 7,88 Гц, 1H, Ar-H), 7,53 (дд, J = 9,96 Гц, 2,07 Гц, 1Н, Аг-Н), 7,62 (т. Ј = 8,5 Гц, 1Н, Ar-H), 7.78 (дт. J = 7.9 Гц. 1,25 Гц. 1H. Ar-H), 8,15 (дд, J = 7,9 Гц, 1,25 Гц, 1H, Ar-H),

ИКС (КВг; см-1), 3400(NH), 1750(C=O), 1670(C=O)

Macc-спектрометрия (m/e). 577( 94, М <sup>+</sup>), 387 (60, M\* -CONNHSO<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>) Вычислено, %: С 41,54; Н 2,09; N 7,27. Найдено, %: С 41, 20: Н 2, 03. N 7, 19. Пример 5

Капсулы

Каждый грамм гранулята содержит 322,6 мг 1'-амино-2- [(4-бромо-2-фторфенил)метил] спиро[изохинолин-4-(1H), 3'-пиролидон]-1,2', 3,5' (2H)тетрона в качестве активного митрелимителелим

Состав 1 кг гранулята:

Ингредиенты - Количество, г

Активный компонент - 322,6 Кроскармеллоза натрия, NF Тип A - 60,0

кроскармеллоза натрия, NF тип A - 60,0 Микрокристаллическая целлюлоза, NF -145,2

Лактоза, USP, непосредственное сжатие -450,1

Порошок талька - 2,10

Стеарат магния, NF - 20,0

Последовательность приготовления
1. Смешивают активный компонент,

кроскармеллозу натрия, микрокристаллическую целлюлозу, лактозу и порошок талька в течение 30 мин в ПК смесителе стержневого типа для усиления смещивания.

 Добавляют стеарат магния и смешивают в течение 5 мин в смесителе стержневого типа для усиления смешивания.

 Продавливают смесь со стадии 2, средней твердости, используя 1-3/16" (30 мм) пуансоны.

 Пропускают зерна смеси через мельницу Фитца, используя сито N 2, средняя скорость, ножи вперед.

 Хранят данный материал в плотно закрытых контейнерах при комнатной температуре в виде гранулята до тех пор, пока он не будет использоваться для изготовления капсил.

 Инкапсулируют в оболочки N0 с весом заполнения 620 мг гранулята на капсулу для придания капсулам прочности в 200 мг.

Пример 6 Капсулы

Каждая капсула должна содержать 400 мг того же активного компонента, что и в примере 1.

Состав для приготовления 1000 капсул: Ингредиенты - Количество, г

Активный компонент - 400
Микрокристаллическая целлюлоза. NF -

микрокристаллическая целлюлоза, Nr -24,5 Лактоза, USP, высушенная распылением -

50,5 Кальциевая карбоксиметилцеллюлоза,

ECG 505, NF - 12,9 Повидон, USP - 15,5 Тальк, USP - 9,30

Порошок талька - 1,00

 $\infty$ 

Стеарат магния, NF - 2,60 Последовательность приготовления

 Смешивают активный компонент, микрокристаллическую целлюлозу, кальциевую карбоксиметипцеллюлозу. ECG

кальциевую карбоксиметилцеплюлозу, ECG 505, NF, повидон, порошок талька и лактозу и ПК смесителе стержневого типа до достижения однородности.

 Добавляют тальк и 1,30 г стеарата магния к смеси, полученной на стадии 1, в стержневом ПК смесителе в течение 5 мин.

 Пропускают смесь, полученную на стадии 2, через роликовый уплотнитель для получения соответствующего уплотнения.

 Пропускают уплотненную смесь стадии
 медленно через мельницу Фитца, с тарелками N 2, средняя скорость, ножи вперед.

5. Перемешивают полученную на стадии 4

смесь в ПК смесителе с отключенной мешалкой в течение 3 мин.

6 Предварительно перемешивают остаток стеарата магния с частью загружаемого материала до достижения однородности.

7 Добавляют перемешанную на стадии 6 порцию в ПК смеситель и перемешивают в течение 2 мин с отключенной мешалкой. 8. Инкапсулируют в оболочки НСG N 0 с

 инкапсулируют в оболочки нСС N U с весом заполнения 516 мг/капсулу.
 Пример 7

Следующий состав используется для приготовления гранулята:

Ингредиенты - Количество, мг Активный компонент (1) - 705 0

Активный компонент (1) - 705,0 Микрокристаллическая целлюлоза, NF -

200,0 Кальциевая карбоксиметилцеллюлоза;

ECG 505, NF - 25,0 Повидон, USP - 30,00

Тальк, USP - 20,00 Стеарат магния, NF - 20,00

(1) - тот же, что и в примерах 1 и 2Последовательность приготовления

 Смешивают активный компонент, половину микрокристаплической целлюлозы, кальциевой карбоксиметилцеллюлозы и повидона в V-смесителе в течение 15 мин с работающей мещалкой стержневого типа для

усиления смешивания.

2. Добавляют тальк и 2,500 мг стеарата магния к смеси стадии 1, и перемешивают в V-смесителе в течение 2 мин с работающей

 стержневой мешалкой для усиления смешивания.
 3 Пропускают смесь, полученную на

стадии 2, через роликовый уплотнитель с использованием соответствующих условий для образования подходящего уплотнения Просеивают уплотненную смесь через сито

N10 меш. и уплотняют материал повторно, пропуская его через сито.
4. Пропускают уплотненную смесь,

полученную на стадии 3, через мельницу фитца, используя сито N 28, средняя скорость, ножи вперед. 5. Перемещивают полученный на стадии 4

гранулят, оставшуюся часть микрокристаллической целлюлозы, оставшуюся часть талька и оставшуюся часть

стеарата магния в V-смесителе без работающих стержней в течение 1 мин 6. Пропускают полученный на стадии 5 гранулят в таблетки с теоретическим весом

таблетки 426 мг, используя круглый стандартный инструмент с вогнутой рабочей поврэхностью размером 13/32" (10,3 мм) с твердостью 11-13 SCU и толщиной 0,185" - 0,190" (4,7 - 4,83 мм).

### Формула изобретения:

 Производные спиро[изохинолин-4(1H),3'- пирролидин]-1,2',3,5'(2H)-тетрона общей формулы I

где  $R^1$  и  $R^2$  - водород,  $C_1$  -  $C_6$ -алкил, С<sub>6</sub>-алкокси, галоген, низший-С1 трифторметил, нитрогруппа, фенил, нафтил или (фенил или нафтил) (низший алкил)оксигруппа, в которой низший алкил содержит от 1 до 6 атомов углерода;

R<sup>3</sup> - низший С<sub>1</sub> - С<sub>6</sub>-алкил, фенил, нафтил, (фенил или нафтил)низший алкил, или дигалоидзамещенный (фенил нафтил)низший алкил, в котором низший алкил содержит от 1 до 6 атомов углерода;

R4 и R5 - водород, C1 - C6-алкил, фенил, нафтил. (фенил или нафтил)низшая алкильная группа, в которой низший алкил содержит от 1 до 6 атомов углерода, С2 -С «-алканоил, алкоксикарбонил,

алкилсульфонил, трифторметилсульфонил, фенилсульфонил,

или их фармацевтически приемлемые соли, когда R4 и R5 - водород, алкил, фенил или нафтил.

2. Соединения по п.1 общей формулы I

где R<sup>1</sup> и R<sup>2</sup> - водород или галоген,

R<sup>3</sup> - дигалоидзамещенный бензил; R4 и R5 - водород, ацил, карбоалкокси

или трифторметилсульфонил 3. Соединение по п. 2. представляющее

1'-амино-2-[(4-бром-2-фторфенил)метил] спиро[изохинолин-4(1H),3'-пирролидин]-1,2',3, 5'(2Н)-тетрон.

4. Соединение по п. 2, представляющее 1'-амино-2-[(4-бром-2-фторфенил)метил]-6-фт орспирогизохинолин-4(1H).3'-пирролидин1-1,2'. 3,5'(2Н)-тетрон.

5. Соединение по п.2. представляющее диметиловый эфир

N-[2-[(4-бром-2-фторфенил)метил] -2,3-

 $\infty$ 

дигидро-1.21.

3.5'-тетраоксоспиро[изохинолин- 4(1H).

3'-пирролидин]-1'-ил]иминодикарбоновой киспоты

6 Соединение по п.2. представляющее N-[2-[(4-бром-2-фторфенил)метил]-

2.3-дигидро-1.2'. 3.5'-тетраоксоспиро[изохинолин-4(1H),3'-пирр

олидин]-1'-ил] ацетамид. 7. Соединение по п.2. представляющее

N-[2-[(4-бром-2-фторфенил)метил]-2,3-дигидр о-1,2',3,5'-тетраоксоспиро[изохинолин-4(1H),3 '- пирролидинІ-1'-илІ

-1,1,1-трифторметансульфонамид.

8. Способ получения соединений общей формулы І по п.1. отличающийся тем. что соединение общей формулы XIV

20

где CO<sub>2</sub>R<sup>6</sup> - сложноэфирная функция;

 $R^{1}$ .  $R^{2}$  и  $R^{3}$  имеют значения, определенные в п.1, ero активированную форму

подвергают реакции с гидразином общей формулы R<sup>4</sup>R<sup>5</sup>NNH<sub>2</sub>.

где R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> - водород, алкил, фенил, нафтил или (фенил или нафтил)низший алкил, в которой низший алкил содержит от 1 до 6 атомов углерода.

с последующим выделением желаемого продукта в свободной форме или в виде соли. и, если необходимо, ацилированием одним из следующих реагентов:

R<sup>8</sup>COHal. (R8CO)>O. R9SO<sub>2</sub>Hal, (R 9SO2)2O, CICOOR8,

гле R<sup>8</sup> - алкил:

эффективном количестве.

R9 - алкил, фенил или трифторметил.

9 Фармацевтическая композиция для предотвращения или лечения осложнений. связанных с сахарным диабетом, у млекопитающих, включающая активный агент и фармацевтически приемлемый носитель. отличающаяся тем, что в качестве активного агента она содержит соединение формулы I. определенное в любом из пп.1 - 7, в

60

R¹	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	% ингибирования альдозоредуктозы ин витро 10 <sup>-5</sup> м	Доза мг/кг/ сутки	Процедурное снижение аккумуляции галактита in vivo (L) (N) (D)		
Н	Н	Н	5	56	82	72	97
F	H	н	0 .	50,5	54	75	96
Н	Н	COCH <sub>3</sub>	20	57	25	73	90
н	В	SO <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	l 0	55	HS	HS	66
H	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	00	55	HS	50	82

(HS = незначительное)

ပ

œ

где  $R^i$  – галоген или водород, а  $R^i$  – двузамеденный аралкил